[51] Int. Cl⁷

COSF 20/06

CO8F 2/00 CO9K 11/06

P04CG-007CN [12] 发明专利申请公开说明书

[21] 申请号 01133258.1

2002年3月6日 [43]公开日

[11]公开号 CN 1338479A

[22]申请日 2001.9.17 [21]申请号 01133258.1

[71]申请人 中国科学院长春应用化学研究所

地址 130022 吉林省长春市人民大街 159 号

[72]发明人 姬相玲 蒋世春 田世哲 孙 琦 姜炳政

陈延明

[74]专利代理机构 长春科宇专利代理有限责任公司 代理人 曹桂珍

权利要求书2页 说明书6页 附图页数0页

[54]发明名称 无溶剂型高聚物/稀土化合物纳米杂化发 光材料的合成方法

[57]摘要

本发明提供一种无溶剂型高聚物/稀土化合物纳米 杂化发光材料 的合成方法,本方法采用传统的 sol - gel 反应,将无机组分的前驱体 正硅酸乙酯,乙烯基单体和 稀土配合物都加入到溶胶体系中,在弱酸,如乙酸的存 在下水解和缩合, 弱酸在此即是调节 pH 值又起到增进 两 相相溶性的目的。搅拌混合成为均相溶胶,然后凝胶 化。之后利用热 聚合方法引发单体聚合,从而获得有机 /无机纳米杂化发光材料。聚 合原理为自由基聚合。本 发明是在无共溶剂的条件下进行的,可制备 收缩小的杂 化材料,且制备周期短,聚合方法简单易行,易于工业化。 可作为发光显示和滤波材料应用。

1. 一种无溶剂型高聚物/稀土化合物纳米杂化发光材料的合成方法,是以传统的 sol-gel 法为基础,其特征在于采用的乙烯基单体结构如下式:

采用的稀土配合物如下:

铕(III)2-噻吩甲酰三氟丙酮 1,10-邻菲罗啉配合物 Eu(TTA),
• phen

铕(III)2-噻吩甲酰三氟丙酮十六烷基吡啶配合物 C₅H₅NC₁₅H₃₃Eu(TTA)₄

铽(III)水杨酸配合物 Tb(Sal)。

铽(III)水杨酸 1,10-邻菲罗啉配合物 Tb(Sal), phen

铽(III)乙酰丙酮 1,10-邻菲罗啉配合物 Tb(acac)3• phen

在制备过程中,正硅酸乙酯(TEOS), 乙烯基单体,稀土配合物以及水、冰醋酸和过氧化苯甲酰同时加到一起,正硅酸乙酯和乙烯基单体的重量百分比为90-10%: 10-90%, 加入水、冰醋酸和过氧化苯甲酰(BPO),它们的重量比为水: 冰醋酸: 正硅酸乙酯=0.3-1.5:0.5-2:1,过氧化苯甲酰: 乙烯基单体=0.001-0.01:1,稀土配合物-1-占正硅酸乙酯和乙烯基单体的总重量的0.1-3%,搅拌溶液,反应进

行 2-48 小时后,形成均相的溶胶,凝胶的制备温度为 30-50℃,形成凝胶后;室温陈化 1 周;之后加热聚合在 60-80℃,时间为 10-30小时,然后置于 70-100℃烘箱中加热干燥 2 周;得到在紫外光下激发可发出耀眼的红色和绿色荧光的杂化发光块。

2. 如权利要求 1 所述的无溶剂型高聚物/稀土化合物纳米杂化发 光材料的合成方法,其特征在于乙烯基单体是丙烯酸,甲基丙烯酸, 丙烯酸羟乙酯,甲基丙烯酸羟乙酯。 无溶剂型高聚物/稀土化合物纳米杂化发光材料的合成方法

技术领域:本发明属于无溶剂型高聚物/稀土化合物纳米杂化发光材料的合成方法。

背景技术: 溶胶-凝胶 (sol-gel) 法是由元素烷氧化物 (前驱体) 经水解和缩合后生成元素氧化物的方法,是通常制备无机玻璃和陶瓷 的方法,它特有的低温反应为制备各种微结构的有机/无机纳米杂化 材料提供了可能 (① G. Philipp, H. Schmidt. J. Non-cryst. Solids 1984, 63, 283)。有机/无机纳米杂化材料是近十几年来迅速 崛起的,涉及高分子化学与物理、无机化学、生物科学、胶体化学和 材料科学等多学科交叉的前沿领域之一。稀土化合物具有发光、磁性 和催化等特性。就发光性能而言,具有发光强度高、色纯度高等特点。 但一般的稀土化合物是经高温烧结得到的,这样的粉末样品是不溶解 和不熔化的物质,作为分散相很难均匀地分散在高聚物的基体中,而 具有有机配体的稀土化合物不仅具有优异的发光性能, 还具有良好的 溶解性,使制备高聚物/稀土化合物杂化发光材料成为可能。八十年 代中期以来,人们将罗丹明 6G 等激光染料掺入到 SiO2 凝胶中,在可 调谐染料激光增益介质方面做了一些工作(①D. Avnir, D. Lery, R. Reisfeld J Phys Chem 1984, 88, 5956; 2T. Jin, S. Tsutsumi, Y. Deguchi, K. Machida, G. Adachi, J Electrochem Soc 1995, 142, L195; 3T. Jin, S. Inoue, S. Tsutsumi, K. Machida, G. Adachi J

Non-CrystSolids1998, 223, 123)。但由于无机高分子 SiO₂的机械 加工性能差,难以满足光学功能材料的要求。改善的途径通常是将可 溶性高分子引入到无机网络中,或将无机 sol-gel 前驱体引入到高分 子基体中,或将有机和无机单体共同反应,原位合成。但制备过程中 需要解决的一个问题就是收缩问题。因为通常的 sol-gel 方法, 无机 物与有机高分子单体必须在共溶剂中反应,最后块状样品需经过共溶 剂的缓慢蒸发而得到,这就引起样品的收缩。所以制备小尺寸收缩甚 至不收缩的杂化材料备受关注。从文献报道,九十年代初期 Novak 等 人报道了非收缩的有机/无机杂化材料的制备(①M.W. Ellsworth, B. M. Novak J Am Chem Soc 1991, 113, 2756; @ B. M. Novak, C. Macromolecules 1991, 24, 5481; 3 B. M. Novak, M. W. Davies Ellsworth Mater Sci & Eng 1993, A162, 257; 4M. W. Ellsworth. B M. Novak Chem Mater 1993, 5, 839; (5)B.M. Novak Adv Mater 1993. 5. 422)。它们是利用反应物水解下来的产物是可聚合的单体 这一思路,来设计这个实验的,构思巧妙。但合成这种反应的单体的 难度通常较大。

发明内容:本发明的目的是提供一种无溶剂型高聚物/稀土化合物外来杂化发光材料的合成方法。本方法采用 sol-gel 反应,先将 Si0₂的前驱体正硅酸乙酯(TEOS)与乙烯基单体以及稀土配合物混合,加入水和弱酸,弱酸既起到调节溶胶液 pH 值的作用又有增加有机/无机组分相溶性的目的,最后形成凝胶,再利用热聚合反应聚合乙烯基单体,样品保持稀土离子(Eu³¹, Tb³¹)特征发光,得到光学透明的块

状高聚物/稀土化合物纳米杂化发光材料。

本发明的合成技术是以传统的 sol-gel 法为基础,无机组分采用前驱体正硅酸乙酯在乙酸催化下水解成溶胶,同时加入乙烯基单体和稀土配合物,最后形成凝胶。凝胶中的乙烯基单体的聚合是热聚合,聚合原理为自由基聚合。

本发明中采用的乙烯基单体结构如下式:

$$H_2C=C$$
 R_1
 $R_1=H,CH_3$
 $R_2=H,CH_2CH_2OH,CH_2CH_2OH,$

本发明中采用的稀土配合物如下:

销(III)2-噻吩甲酰三氟丙酮 1,10-邻菲罗啉配合物 Eu(TTA)₃・ phen 铕(III)2-噻吩甲酰三氟丙酮十六烷基吡啶配合物 C₅H₅NCμ₅H₃₃Eu(TTA)₄ 铽(III)水杨酸配合物 Tb(Sal)₃

铽(III)水杨酸 1,10-邻菲罗啉配合物 Tb(Sal)₃• phen 铽(III) 乙酰丙酮 1,10-邻菲罗啉配合物 Tb(acac)₃• phen

乙烯基单体是丙烯酸,甲基丙烯酸,丙烯酸羟乙酯,甲基丙烯酸羟乙酯。在制备过程中,正硅酸乙酯(TEOS),乙烯基单体,稀土配合物以及水、冰醋酸和过氧化苯甲酰同时加到一起,TEOS和乙烯基单体的重量百分比为90-10%: 10-90%,加入水、冰醋酸和过氧化苯甲酰(BPO),它们的重量比为水:冰醋酸: TEOS=0.3-1.5: 0.5-2: 1,BPO: 乙烯基单体=0.001-0.01: 1,稀土配合物占TEOS和乙烯基单体的总重量的0.1-3%,起始时分相,搅拌溶液,反应进行2-48小时

后,形成均相的溶胶,凝胶的制备温度为 30~50℃,最后形成凝胶。 之后将反应器封口,在封口材料上扎一些小孔,放在室温下陈化 1 周。 在 60-80℃下加热聚合 10-30 小时,此时乙烯基单体聚合成聚合物, 即聚丙烯酸、聚甲基丙烯酸、聚丙烯酸羟乙酯、聚甲基丙烯酸羟乙酯。 然后在 70-100℃下干燥 2 周。得到在紫外光下激发可发出耀眼的红 色和绿色荧光的杂化发光块。

本发明的最大特点是在传统的 sol-gel 方法的基础上,突破一般的反应时需用共溶剂来溶解有机与无机组分的方法,避免了最后干燥的过程中因溶剂的挥发引起的样品收缩问题,此方法简单易行,且材料制备的整个过程易于工业化。

具体实施方式:

实施例1

含 Eu(TTA)3 phen 的红色杂化发光材料

取正硅酸乙酯 1.8g,甲基丙烯酸羟乙酯 0.2g,水 0.54mL,冰醋酸 0.9g,BPO 2mg,Eu(TTA) $_3$ • phen 2mg,加到一起搅拌混合,48 小时后成为均相溶胶,在 30℃下凝胶,凝胶块在室温陈化 1 周,60℃下加热聚合 10 小时,最后在 70℃干燥 1 周,100℃下干燥 1 周,得淡黄色透明块状样品。

实施例 2

含 Eu(TTA)。 phen 的红色杂化发光材料

取正硅酸乙酯 0.2g, 丙烯酸 1.8g, 水 0.3mL, 冰醋酸 0.4g, BPO 1.8mg, Eu(TTA)₃• phen 60mg, 加到一起搅拌混合, 2 小时后成为均

相溶胶,在 50℃下凝胶,凝胶块在室温陈化 1 周,80℃下加热聚合 30 小时,最后在 90℃下干燥 1 周,100℃下干燥 1 周,得淡黄色透明块状样品。

实施例3

含 C₅H₅NC₁₆H₃₃Eu (TTA)₄的红色杂化发光材料

取正硅酸乙酯 0. 4g, 甲基丙烯酸 1. 6g, 水 0. 14mL, 冰醋酸 0. 4g, BPO 8mg, C₅H₅NC₁₅H₃₃Eu(TTA), 5mg, 加到一起搅拌混合, 8 小时后成为均相溶胶, 在 40℃下凝胶, 凝胶块在室温陈化 1 周, 70℃下加热聚合 20 小时, 最后在 80℃下干燥 1 周, 100℃下干燥 1 周, 得淡黄色透明块状样品。

实施例 4

含 Tb(Sal)。的绿色杂化发光材料

取正硅酸乙酯 1.8g,丙烯酸羟乙酯 0.2g,水 0.54mL,冰醋酸 0.9g,BPO 2mg, Tb(Sal)。60mg,加到一起搅拌混合,36小时后成为均相溶胶,在40℃下凝胶,凝胶块在室温陈化 1 周,70℃下加热聚合 10 小时,最后在80℃下干燥 1 周,100℃下干燥 1 周,得淡紫色透明块状样品。

实施例 5

含 Tb(Sal)3 phen 的绿色杂化发光材料

取正硅酸乙酯 0.8g, 甲基丙烯酸羟乙酯 1.2g, 水 0.4mL, 冰醋酸 0.8g, BPO 6mg, Tb(Sal)₃• phen 20mg, 加到一起搅拌混合, 24小时 后成为均相溶胶, 在 30℃下凝胶, 凝胶块在室温陈化 1 周, 80℃下

加热聚合 20 小时,最后 90℃下干燥 1 周,100℃下干燥 1 周,得 淡紫色透明块状样品。

实施例 6

含 Tb (acac) , phen 的绿色杂化发光材料

取正硅酸乙酯 1. 2g, 丙烯酸羟乙酯 0.8g, 水 0.5mL, 冰醋酸 0.5g, BPO 4mg, Tb(acac)₃• phen 40mg, 加到一起搅拌混合, 36 小时后成为均相溶胶, 在 40℃下凝胶, 凝胶块在室温陈化 1 周,60℃下加热聚合 30 小时,最后在 80℃下干燥 1 周,100℃下干燥 1 周,得淡紫色透明块状样品。